



التاريخ: ٢٠١٢/١/٦

تعيم اداري رقم (٨٣) لسنة ٢٠١٢

السادة الأفاضل / مدراء المناطق الطبية
السادة الأفاضل / مدراء المستشفيات الحكومية و الخاصة
السادة الأفاضل / الأطباء في المراكز والعيادات الصحية
السادة الأفاضل / مدراء الصيدليات الحكومية والخاصة

الموضوع : سحب المستحضرات الصيدلانية

**Excedrin from Novartis Consumer Health, Inc (Lincoln, Nebraska, USA)
والوكليل المعتمد شركة Modern Pharmacy**

حفاظاً على المصلحة العامة وصحة المجتمع، نود أن نلفت انتباهكم إلى التوصيات الصادرة من إدارة الغذاء والدواء الأمريكية والشركة المصنعة حول السحب الطوعي لمستحضرات Excedrin . والمستخدمة كأدوية لتخفيف الألم، حيث قامت الشركة المصنعة بسحب جميع تشكيلات المنتجات أعلاه والتي تنتهي مدة صلاحيتها في ديسمبر 2014 أو قبلها وذلك كإجراء احترازي بسب احتمالية احتواء عبوات المنتجات المذكورة أعلاه على أقراص أو كبسولات من منتجات أخرى مصنعة داخل هذا المصنع أو احتوائهما على أقراص مكسورة وذلك بسبب أخطاء في ممارسة التصنيع الجيد من التعبئة والتغليف، مما قد يؤدي إلىأخذ الدواء الخطأ أوأخذ جرعة أكبر أو أقل من الدواء أو حدوث حساسية من الدواء الغير مقصود. علماً بأن المنتجات المسجلة من الدواء أعلاه هي:

1.Excedrin Tablet

2.Excedrin Tension Headache Caplet

3.Excedrin Extra Strength Tablet

كما صرحت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية بأن هناك احتمالية خلط أقراص made والتي تباع بدون وصفة طبية ببعضها أو مع أدوية مراقبة لتخفيف الألم تحتوي على مادة الأفيون مثل Percodan, Endodan , Morphine، Zydome، Opana، Endocet، Percocet وNovartis Consumer Health, Inc.(Lincoln, Nebraska, USA) تووصي إدارة التسجيل والرقابة الدوائية بوزارة الصحة بالتالي:

1. تعليق تسجيل المصنع Novartis Consumer Health, Inc.(Lincoln, Nebraska, USA)
2. تعليق تسجيل المنتجات أعلاه مؤقتاً لحين قيام الشركة المنتجة بجميع التصحيحات اللازمة في المصنع.
3. على الوكيل المحلي للشركة المنتجة سحب جميع عبوات المنتج من الأسواق والتوقف عن إستيرادها مؤقتاً.
4. على المرضى المستخدمين للأدوية أعلاه إتلاف العبوات المتوفرة لديهم.

وعليه تووصي إدارة التسجيل والرقابة الدوائية ممارسي الرعاية الصحية والمريض بالتوقف عن استخدام الدواء المذكور أعلاه ومتابعة مرضاه في حال حدوث أي أعراض جانبية.

في حالة وجود أي استفسار يرجى إبلاغ إدارة التسجيل والرقابة الدوائية على:

هاتف ٦١١٧٣٩١ - ٥٢ - ٦١١٧٦٤٢ أو فاكس ٦٣١٣٧٤٢ أو البريد الإلكتروني pv@moh.gov.ae

إن هذا التحذير موجه إلى جميع ممارسي الرعاية الصحية لمتابعة مرضاه .

د. أمين حسين بن الأمريكي

وكيل الوزارة المساعد للممارسات الطبية والترخيص

قسم البصمة الدوائية والمعلومات الدوائية والسموم

نسخة لكل من:

الموقر	معالي/ وزير الصحة
المحترم	سعادة / وكيل وزارة الصحة
المحترم	سعادة / وكيل وزارة الصحة لشؤون السياسات الصحية
المحترم	سعادة / المدير العام لوزارة البيئة والمياه
المحترم	سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - أبو ظبي
المحترم	سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - دبي
المحترم	سعادة / المدير العام لهيئة الإمارات للمواصفات والمقييس
المحترم	سعادة / المدير العام لجهاز أبوظبي للرقابة الغذائية
المحترم	سعادة / المدير التنفيذي لمدينة دبي للطبية
المحترم	سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة
المحترم	سعادة / مدير الأغذية والسموم/قسم البيئة والصحة دبي
المحترم	سعادة / مدير إدارة الإعلانات الصحية
المحترم	سعادة / مديرية إدارة التسجيل والرقابة الدوائية
المحترم	سعادة/ رئيس اللجنة المركزية لإدارة الأدوية والترويج الطبي